

NEATOX, solution for injection for cattle, horses, swine, dogs and cats

Autorisert

- L-arginine hydrochloride
- Fructose
- Citrulline
- SORBITOL 70%, LIQUID (CRYSTALLISING)
- Magnesium chloride
- Potassium chloride
- Sodium lactate solution
- Sodium chloride
- Calcium chloride
- L-ORNITHINE HYDROCHLORIDE
- Cyanocobalamin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

NEATOX, ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή, άλογα, χοίρους, σκύλους και γάτες
NEATOX, solution for injection for cattle, horses, swine, dogs and cats

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

katt
hund
gris
storfe
hest

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk
Intravenøs bruk
Intraperitoneal bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
2.39 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
50.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1.20 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
50.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
0.20 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
0.40 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
3.05 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
6.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
0.20 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
1.20 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
0.01 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Subkutan bruk:

-

gris

- Slakt. 0 dag

-

storfe

- Melk. 0 time

-

hest

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

Intravenøs bruk:

-

hest

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

-

gris

- Slakt. 0 dag

-

storfe

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 time

Intraperitoneal bruk:

-

hest

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 time

-

storfe

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 time

-

gris

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QB05BB02

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

Kypros

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Gresk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Fatro S.p.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

7/05/1986

Tilvirker for batchfrigivelse:

Fatro S.p.A.

Ansvarlig myndighet:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Godkjenningsnummer:

10456

Status for endring av markedsføringstillatelse:

31/05/2012

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.